VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

REC'D 0 3 JAN 2007

PCT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Ann LTS 2004/001 PC		WEITERES VORGEHEN	siehe Formblatt PCT/IPEA/416				
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/002185		Internationales Anmeldedatum (TagMonat/) 02.03.2005	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 09.03.2004				
Internationale Patentkl INV. A61K47/48	assifikation (IPC) oder	nationale Klassifikation und IPC					
Anmelder LTS LOHMANN TI	HERAPIE-SYSTE	ME AG et al.					
Bei diesem Bei internationalen Artikel 36 überi		um den internationalen vorläufigen Prüfu beauftragten Behörde nach Artikel 35 er	ngsbericht, der von der mit der stellt wurde und dem Anmelder gemäß				
2. Dieser BERICH	IT umfaßt insgesam	t 7 Blätter einschließlich dieses Deckbla	tte -				
		AGEN bei; diese umfassen	us.				
a. 🛛 (an den	Anmelder und das I	nternationale Büro gesandt) insgesamt 3	Blätter: dahai handalt as stat				
zugi	unde liegen, und/od	oung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen er Blätter mit Berichtigungen, denen die I der Verwaltungsvorschriften).					
inter							
b. ⊔ <i>(nur an c</i> angeben elektronis	<i>las Internationale Bi</i>). der <i>l</i> die ein Segu	iro gesandt) insgesamt (bitte Art und Anz					
4. Dieser Bericht e	nthält Angaben zu fo	olgenden Punkten:					
⊠ Feld Nr. I	Grundlage des Be	richts					
☐ Feld Nr. II	Priorität						
☑ Feld Nr. III	Keine Erstellung ei Anwendbarkeit	nes Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche					
☐ Feld Nr. IV		lichkeit der Erfindung					
⊠ Feld Nr. V	Begründete Festste und der gewerblich	ellung nach Arikel 35(2) hinsichtlich der N	leuheit, der erfinderischen Tätigkeit				
□ Feld Nr. VI	3 1 1 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1						
☐ Feld Nr. VII		der internationalen Anmeldung					
🛛 Feld Nr. VIII		ungen zur internationalen Anmeldung					
Datum der Einreichung de		Datum der Fertigstellu	ung dieses Berichts				
06.07.2005		29.12.2006	29.12.2006				
lame und Postanschrift d Prüfung beauftragten Beh	örde	- State of the sta	Bevollmächtigter Bediensteter				
NL-2280 HV	es Patentamt - P.B. 58 / Rijswijk - Pays Bas 340 - 2040 Tx: 31 651	Dulloant	Dullaart, Anwyn Tel. +31 70 340-3290				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/002185

_	Fe	ld Nr. I	Grundlage des Be	erichts	
1. Hinsichtlich der Sprache beruht der Bescheid auf					
	\boxtimes	der inte	ernationalen Anmeld	ung in der Sprache, in der sie eingereicht wurde.	
		einer Ü es sich □ inte □ Ver	Jbersetzung der inte um die Sprache der rnationale Recherch öffentlichung der inte	rnationalen Anmeldung in die folgende Sprache , bei der r Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist: e (nach Regeln 12.3 a) und 23.1 b)) ernationalen Anmeldung (nach Regel 12.4 a)) Prüfung (nach Regeln 55.2 a) und/oder 55.3 a))	
2. Hinsichtlich der Bestandteile * der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf (Ersatzblätter Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):					
	Bes	chreibun	ıg, Seiten		
	1-17	7		in der ursprünglich eingereichten Fassung	
	Ans	prüche, I	Nr.		
	1-15	i		eingegangen am 11.11.2006 mit Schreiben vom 10.11.2002	
Zeichnungen, Blätter					
	1/2, 2	2/2		in der ursprünglich eingereichten Fassung	
	□ Sequ	einem S uenzprot	equenzprotokoll und okoll	l/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das	
3.	i [⊔ Bescl □ Anspl □ Zeich □ Sequ	hreibung: Seite rüche: Nr. nungen: Blatt/Abb. enzprotokoll <i>(genaue</i>	nd folgende Unterlagen fortgefallen: e <i>Angaben)</i> : tokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :	
	Auffa (Rege	el 70.2 c el 70.2 c Besch Anspr Zeichr Seque	er Behörde über den)). reibung: Seite üche: Nr. nungen: Blatt/Abb. enzprotokoll <i>(genaue</i>	ksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen Angaben): okoll gehörende Tabellen (genaue Angaben):	
	* W	enn Pui		können einige oder alle diogom prätter i .	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/002185

Feld Nr. III Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit						
1. F	Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:					
		die gesamte internationale Anmeldung,				
D	₫	Ansprüche Nr. 1-6 und 8-15 teilweise				
Begründung:						
]	Die genannte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt zu werden braucht (genaue Angaben):				
	1	Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben) oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (genaue Angaben):				
	1	Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (genaue Angaben).				
\boxtimes		Für die obengenannten Ansprüche Nr. 1-6 und 8-15 teilweise wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.				
	,	Ohne das Sequenzprotokoll konnte kein sinnvolles Gutachten erstellt werden; der Anmelder hat es versäumt, innerhalb der vorgeschriebenen Frist:				
	i	ein Sequenzprotokoll in Papierform einzureichen, das dem in Anhang C zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard entspricht, und ein solches Sequenzprotokoll lag der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nicht in einer für sie annehmbaren Art und Weise vor.				
		ein Sequenzprotokoll in elektronischer Form einzureichen, das dem in Anhang C zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard entspricht, und ein solches Sequenzprotokoll lag der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nicht in einer für sie annehmbaren Art und Weise vor.				
		die erforderliche Gebühr für verspätete Einreichung zu entrichten, wenn ein Sequenzprotokoll aufgrund einer Aufforderung nach den Regeln 13 <i>ter</i> .1 a) oder b) und 13 <i>ter</i> .2 eingereicht wurde.				
	e A	Ohne die Tabellen zu den Sequenzprotokollen konnte kein sinnvolles Gutachten erstellt werden; der Anmelder hat diese Tabellen nicht innerhalb der vorgeschriebenen Frist in elektronischer Form Intsprechend den in Anhang C-bis zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen technischen Anforderungen eingereicht, und solche Tabellen lagen der mit der internationalen vorläufigen Prüfung eauftragten Behörde nicht in einer für sie annehmbaren Art und Weise vor.				
	D	lie Tabellen zum Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll, sofern sie nur in elektronischer Form orliegen, entsprechen nicht den in Anhang C- <i>bis</i> zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen echnischen Anforderungen.				
\boxtimes	si	ehe Beiblatt für weitere Angaben.				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/002185

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-15

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-15

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ja:

Ansprüche: 1-15

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

Feld Nr. VI Bestimmte angeführte Unterlagen

Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10)
 und / oder

2. Nicht-schriftliche Offenbarungen (Regel 70.9)

siehe Beiblatt

Feld Nr. VIII Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

Zu Punkt III.

Ansprüche 1-6 und 8-15 beziehen sich auf eine extrem großen Anzahl von möglichen Trägersystemen, sowie auf Verfahren zu deren Herstellung. Stützung und Offenbarung im Sinne von Artikel 6 und 5 PCT kann jedoch nur für einen sehr kleinen Teil der beanspruchten Trägersysteme gefunden werden. In den Beispielen wird nur einen bestimmten Nanopartikel (aus Gelatine) hergestellt, und mit zwei unterschiedlichen Antikörperkonjugaten gezielt verabreicht. Die Verletzung der einschlägigen Erfordernisse ist so schwerwiegend, daß sie bei der Bestimmung des Recherchenumfangs berücksichtigt wurde (PCT Richtlinien 9.19 und 9.23).

Die Recherche von Ansprüchen 1-6 und 8-15 wurde auf jene beanspruchten Trägersysteme beschränkt, die in der Beschreibung durch Beispiele gestützt sind. Folgendes wurde dementsprechend eingeschränkt.

Zu Punkt V.

- 1 Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
- D1: WO 02/089776 A (LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG; KREUTER, JOERG; LANGER, KLAUS; WEBER,) 14. November 2002 (2002-11-14)
- D2: ARTEMOV DMITRI et al: "MR molecular imaging of the Her-2/neu receptor in breast cancer cells using targeted iron oxide nanoparticles" Magnetic Resonance In Medicine, Academic Press, Duluth, MN, US, Bd. 49, Nr. 3, März 2003 (2003-03), Seiten 403-408, XP002348193 ISSN: 0740-3194
- D3: WU, XINGYONG et al: "Immunofluorescent labeling of cancer marker Her2 and other cellular targets with semiconductor quantum dots"
 Nature Biotechnology, Bd. 21, Nr. 1, 2003, Seiten 41-46, XP002393171
- D4: HARMA, HARRI et al: "Zeptomole detection sensitivity of prostate-specific antigen in a rapid microtitre plate assay using time-resolved fluorescence" Luminescence, Bd. 15, Nr. 6, 2000, Seiten 351-355, XP002393172

Dokument D1 wurde in der Anmeldung als EP 1 392 255, erwähnt. Es offenbart die

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2005/002185

Herstellung von genau denselben Partikeln auf Basis vom Serumalbumin als in der vorliegenden Anmeldung. Weil in den Ansprüchen aber die Anwesenheit eines Antikörpers erforderlich ist, unterscheiden die vorliegende Ansprüche sich von **D1** genau durch diesen Anwesenheit des Antikörpers. Dieser Unterschied wird auch in der vorliegenden Anmeldung als Lösung der Aufgabe, Nanopartikel in spezifischen Zellen anzureichern, angegeben.

Das Dokument **D2** offenbart zwar andere Nanopartikel, die aber ebenfalls nach Thiolierung über Neutravidin an einem biotinylierten anti-HER2-Antikörper gebunden sind. Wie in der vorliegenden Anmeldung werden dadurch die Nanopartikeln zu HER2-positiven Zellen gezielt.

Das Dokument **D3** offenbart andere Nanopartikel die ebenfalls über Avidin an einem biotinylierten anti-HER2-Antikörper gebunden sind. Wie in der vorliegenden Anmeldung werden dadurch die Nanopartikeln zu HER2-positiven Zellen gezielt.

Das Dokument **D4** offenbart andere Nanopartikel die ebenfalls über Avidin an einem biotinylierten Antikörper gebunden sind. Diese Nanopartikel werden aber nicht in diesem Dokument zu Rezeptor-positiven Zellen gezielt.

Als nächstliegender stand der Technik ist ein der Dokumente **D2** und **D3** zu sehen, da diese Dokumente dieselbe Aufgabe (zielgerichtete Steuerung von Nanopartikeln zur Anreicherung in bestimmten Zellen) löst. Die in der vorliegenden Anmeldung beanspruchte Nanopartikel unterscheiden sich von diesem Stand der Technik dadurch, daß die Nanopartikel auf Proteinbasis sind.

Aus den Beispielen geht hervor, daß diese Nanopartikel auf Proteinbasis aber ebenfalls die Aufgabe lösen, gezielte Nanopartikel zur Verfügung zu stellen. Die Beispiele zeigen auch, daß die beanspruchte Nanopartikel tatsächlich diese Aufgabe lösen.

Auf Grund des in z.B. **D2** beschriebenen Lehre ist dem Fachmann aber schon bekannt, daß die Zielrichtung der Nanopartikel auf die Anwesenheit des Antikörpers zurückzuführen ist. Die Verwendung von Nanopartikel auf Proteinbasis gemäß **D1** kann in diesem Zusammenhang keinen Beitrag zur erfinderischen Tätigkeit liefern. Obwohl die avidinylierte Nanopartikel sich von den in **D2** beschriebenen Nanopartikel unterscheiden hat der Anmelder keinen technischen Effekt gezeigt, das auf diesem Unterschied zurückzuführen sei.

Somit erfüllen die Ansprüche der vorliegenden Anmeldung nicht die Erfordernisse des Artikels 33.3 PCT für erfinderische Tätigkeit.

Zu Punkt VI Bestimmte angeführte Unterlagen

Bestimmte veröffentlichte Unterlagen

Anmelde Nr. Patent Nr.	Veröffentlichungsdatum (Tag/Monat/Jahr)	Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (zu Recht beansprucht) (Tag/Monat/Jahr)
EP 1 598 419	23-11-2005	27-2-2004	28-2-2003
WO 2004/076658	10-9-2004	27-2-2004	28-2-2003

Zu Punkt VIII

Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Der Anspruch 1 entspricht nicht den Erfordernissen des Artikels 6 PCT, weil der Gegenstand des Schutzbegehrens nicht klar definiert ist. In dem Anspruch wird versucht, den Gegenstand durch das zu erreichende Ergebnis zu definieren; damit wird aber lediglich die zu lösende Aufgabe angegeben, ohne die für die Erzielung dieses Ergebnisses notwendigen technischen Merkmale zu bieten.

Ansprüche 1-6 und 8-15 beziehen sich auf eine extrem großen Anzahl von möglichen Trägersystemen, sowie auf Verfahren zu deren Herstellung. Stützung und Offenbarung im Sinne von Artikel 6 und 5 PCT kann jedoch nur für einen sehr kleinen Teil der beanspruchten Trägersysteme gefunden werden. In den Beispielen wird nur einen bestimmten Nanopartikel (aus Gelatine) hergestellt, und mit zwei unterschiedlichen Antikörperkonjugaten gezielt verabreicht. Somit ist nicht klar ob die Erfordernisse des Artikels 5 PCT tatsächlich im beanspruchten Umfang erfüllt sind.

Geänderte Ansprüche

- 1. Trägersystem zur zellspezifischen, intrazellulären Anreicherung zumindest eines pharmakologisch aktiven Wirkstoffs, dadurch gekennzeichnet, dass das Trägersystem in Form von Nanopartikeln auf Basis von Gelatine und/oder Serumalbumin vorliegt und über reaktive Gruppen gekoppelte Antikörper aufweist, die eine zellspezifische Anlagerung und zelluläre Aufnahme der Nanopartikel ermöglichen.
- 2. Trägersystem nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass die reaktive Gruppe eine Amino-, Thiol-, Carboxylgruppe oder ein Avidin-Derivat ist.
- 3. Trägersystem nach Anspruch 1 oder 2, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass das Serumalbumin humanes Serumalbumin ist.
- 4. Trägersystem nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass der Antikörper ein monoklonaler Antikörper ist.
- 5. Trägersystem nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass es zusätzlich einen pharmazeutisch aktiven Wirkstoff umfasst, der durch Adsorption, Inkorporation oder kovalente oder komplexierende Bindung über die reaktiven Gruppen an das Trägersystem gebunden ist.
- 6. Verwendung eines Trägersystems nach einem der vorangehenden Ansprüche zur Herstellung eines Arzneimittels zur Anreicherung eines pharmazeutisch aktiven Wirkstoffs an/in spezifischen Zellen.
- 7. Verwendung eines Trägersystems nach einem der vorangehenden Ansprüche zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von

Brustkrebs, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß der gekoppelte Antikörper Trastuzumab ist und das Trägersystem einen pharmazeutisch aktiven Wirkstoff enthält, der inkorporativ, adsorptiv, komplex oder kovalent an die Nanopartikel gebunden ist.

- 8. Verfahren zur Herstellung eines Trägersystems in Form von Nanopartikeln auf Basis von Gelatine und/oder Serumalbumin zur zellspezifischen Anreicherung zumindest eines pharmakologisch aktiven Wirkstoffs, dadurch gekennzeichnet, dass es die folgenden Schritte umfasst:
 - -Desolvatieren einer wässrigen Protein-Lösung, die Gelatine und/oder Serumalbumin enthält,
 - -Stabilisieren der durch Desolvatation entstandenen Nanopartikel durch Quervernetzung,
 - -Umsetzen eines Teils der funktionellen Gruppen auf der Oberfläche der stabilisierten Nanopartikel zu reaktiven Thiol-Gruppen,
 - -kovalentes Anheften funktioneller Proteine, vorzugsweise von Avidin, mittels bifunktionaler Spacermoleküle,
 - -gegebenenfalls Biotinylierung des Antikörpers,
 - -Beladen der Avidin-modifizierten Nanopartikel mit biotinyliertem Antikörper,
 - -Beladen der Avidin-modifizierten Nanopartikel mit biotinyliertem und pharmazeutisch oder biologisch aktiven Wirkstoff.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass das Serumalbumin humanes Serumalbumin ist.
- 10. Verfahren nach Anspruch 8 oder 9, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass das Desolvatieren durch Rühren und Zugabe eines wassermischbaren Nichtlösungsmittels für Proteine oder durch Aussalzen erfolgt.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass das wassermischbare Nichtlösungmittel für Proteine aus der Gruppe

-7-

ausgewählt wird, die Ethanol, Methanol, Isopropanol, und Aceton umfasst.

- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 11, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass zum Stabilisieren der Nanopartikel thermische Prozesse oder bifunktionale Aldehyde oder Formaldehyd verwendet wird.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dass als bifuktionales Aldehyd Glutaraldehyd verwendet wird.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 13, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass als Thiolgruppen-modifizierendes Agens eine Substanz verwendet wird, die aus der Gruppe ausgewählt ist, die 2-Iminothiolan, eine Kombination aus 1-Ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimid und Cystein, oder eine Kombination aus 1-Ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimid und Cystaminiumdichlorid sowie Dithiotreitol umfasst.
- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 14, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, dass als bifunktionales Spacermolekül eine Substanz verwendet wird, die aus der Gruppe ausgewählt ist, die m-Maleimidobenzoyl-N-hydroxysulfo-succinimidester, Sulfosuccinimidyl-4-[N-maleimido-methyl]cyclohexan-1-carboxylat, Sulfosuccinimidyl-2-[m-azido-o-nitrobenzamido]-ethyl-1,3 dithiopropionat, Dimethyl-3,3 dithiopropionat, Dimethyl-3,3 dithiopropionat] umfasst.